PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: 03179008 A

(43) Date of publication of application: 05.08.91

(51) Int. CI

C08F 20/06

C08F 2/10

C08F 2/38

C08F 8/14

C08F 8/32

(21) Application number: 01317674

(22) Date of filing: 08.12.89

(71) Applicant:

NIPPON SHOKUBAI KAGAKU

KOGYO CO LTD

(72) Inventor:

NAGASUNA KINYA SUMINAGA NORISUKE KIMURA KAZUMASA SHIMOMURA TADAO

(54) PRODUCTION OF WATER-ABSORPTIVE RESIN OF EXCELLENT DURABILITY

(57) Abstract:

PURPOSE: To obtain the title resin excellent in the durability and liquid permeability of a swollen gel and showing a high water absorption rate even to physiologic saline by subjecting an aqueous solution containing a water-soluble, ethylenically unsaturated monomer, a crosslinking agent and a water-soluble chain transfer agent each in a specified amount to aqueous solution polymerization.

CONSTITUTION: An aqueous monomer solution of a concentration of from 30wt.% to the saturation concentration containing a water-soluble, ethylenically unsaturated monomer (e.g. acrylic acid/sodium acrylate mixture), 0.005-5mol%, based on this monomer, crosslinking agent (e.g. trimethylolpropane tri-acrylate) and 0.001-1mol%, based on this monomer, water-soluble chain transfer agent (e.g. sodium hypophosphite) is subjected to aqueous solution polymerization.

COPYRIGHT: (C)1991,JPO&Japio

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

平3-179008

⑤Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成3年(1991)8月5日

C 08 F 20/06 2/10 2/38

MBC MCJ 7107-4 J 8215-4 J ※

審査請求 未請求 請求項の数 16 (全13頁)

60発明の名称 耐久性の優れた吸水性樹脂の製造方法

②特 顧 平1-317674

22出 頭 平1(1989)12月8日

⑩発明者 長砂 欣也

大阪府吹田市西御旅町5番8号 日本触媒化学工業株式会

社中央研究所内

⑩発明者 角永 憲資

大阪府吹田市西御旅町5番8号 日本触媒化学工業株式会

社中央研究所内

@発明者 木村 和正

大阪府吹田市西御旅町5番8号 日本触媒化学工業株式会

社中央研究所内

⑩発 明 者 下 村 忠 生

大阪府吹田市西御旅町5番8号 日本触媒化学工業株式会

社中央研究所内

⑪出 願 人 日本触媒化学工業株式 会社 大阪府大阪市中央区高麗橋 4 丁目 1 番 1 号

最終頁に続く

郎 細 哲

1. 発明の名称

耐久性の優れた吸水性樹脂の製造方法 2. 特許額求の範囲

- 1. 水溶性エチレン性不飽和単盤体 (A) および 該単量体 (A) に対し、架橋剤 (B) 0. 005~5 モル%および水溶性連鎖移動剤 (C) 0. 001~ 1モル%を含有する30重量%~飽和濃度の該単 量体 (A) 水溶液を、水溶液重合させることを特徴 とする耐久性の優れた吸水性樹脂 (D) の製造方法。
- 2. 水溶性エチレン性不飽和単量体 (A) および 該単量体 (A) に対し、架構剤 (B) O . O O 5 ~ 5 ~ 5 そル% および水溶性連鎖移動剤 (C) O . O O 1 ~ 1 モル%を含有する 3 O 重量% ~飽和 濃度のの 数量体 (A) 水溶液を、水溶液重合させて得た吸水性樹脂 (D) 中の官能 基と でいたし うる 親水性 架構剤 (E) で架構させる ことを特徴とする耐久性の優れた吸水性樹脂 (F) の製造方法。

- 3. 水溶性連鎖移動剤(C) が次亜燐酸塩である 銀水項1または2記載の製造方法。
- 4. 架橋前(B) の使用量が水溶性エチレン性不 飽和単量体(A) に対して0.02~1 モル%であ る讃求項1または2記載の製造方法。
- 5. 水溶性エチレン性不飽和単量体(A) 水溶液の濃度が35重量%~飽和濃度である請求項1または2記載の製造方法。
- 6. 水溶性エチレン性不飽和単量体(A) がアクリル酸およびアクリル酸アルカリ金属塩および/またはアンモニウム塩を少なくとも50重量%含んでなる請求項1または2記載の製造方法。
- 7. 水溶性エチレン性不飽和単量体(A) 水溶液を回転撹拌軸を有する反応器内で、水溶液重合させることを特徴とする請求項1または2記載の製造方法。
- 8. 回転撹拌翼を有する反応容器が複数の回転 撹拌翼を有してなる請求項7に記載の製造方法。
- 9. 複数の回転撹拌軸を有する反応容器が双腕型ニーダーである請求項8に記載の製造方法。

10. 架橋剤(B) の使用量が水溶性エチレン性不飽和単量体(A) に対して0.04~0.4 モル%である請求項9に記載の製造方法。

11. 吸水性樹脂(D) 1 0 0 重量部に対して、水0~2 0 重量部および親水性有機溶剤(G) 0~2 0 重量部の存在下、カルボキシル基と反応しつる2 個以上の官能基を有する化合物(E-1) 及び/または多価金属塩(E-2) からなる群から選ばれた少なくとも1 種の親水性架構剤(E) を 0 . 0 0 5~5 重量部を混合し、40~250℃で加熱することよりなる請求項2記載の製造方法。

12. 親水性架構剤(E) が化合物(E-1) である調 求項11記載の製造方法。

13. 化合物 (E-1) が多価アルコール化合物、多価グリシジルエーテル化合物、多価オキサゾリン化合物及び多価アミン化合物からなる群から選ばれる1種または2種以上のものである請求項12記載の製造方法。

14. 水が吸水性樹脂(D) 1 0 0 重量部に対して 0.5~1 0 重量部の量で用いられてなる請求項

〔従来の技術〕

近年、自重の数10倍から数100倍の水を吸収する吸水性樹脂が開発され、紙おむつ、生理用ナプキン等の衛材分野をはじめとして農林業分野、土木分野等に幅広く用いられている。

これら吸水性樹脂に望まれる特性としては、水 性液体に接した際の高い吸収倍率や優れた吸水速 度、水性液体を含んだ基材から液を吸い上げるた めの優れた吸引力などが求められる。 11記載の製造方法。

15. 親水性有機溶剤(G) が吸水性樹脂(D) 1 0 0 重量部に対して 0 ~ 8 重量部の量で用いられてなる請求項 1 1 記載の製造方法。

16. 加熱が90~220℃である請求項11記載の製造方法。

3. 発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

本発明は耐久性の優れた吸水性樹脂の製造方法に関するものである。更に詳しくは、吸水倍率、吸水速度、膨潤時の耐久性に優れ、膨潤ゲルのベトッキが少なく通液性に優れた吸水性樹脂の製造方法に関するものである。

かかる吸水性樹脂は安価に簡便に製造でき安全性に優れているだけでなく、優れた吸水能を持っているため、生理用品、紙オムツなどの衛生材料として、農園芸、緑化用の保水剤として、更にその広範な吸収性物品の材料として広く使用できる。

しかしながら、吸水性樹脂の用途によっては、特に膨潤ゲルの耐久性、経時安定性が上記特性に加えて必要となってくる。例えば、従来の吸い性樹脂を衛生材料用として紙オムツなどに用いた場合、尿を吸収した吸水性樹脂の膨潤ゲルが経時的に劣化した分解を起こしたり、また腹鬩芸用などの長期間の使用で劣化し分解を起こすことがあった。

しも好ましいものではなかった。

そこで架構剤量を多く用いて吸水性樹脂の架構密度を高めることで、ゲル強度を高め耐久性を向上させる方法もあるが、これらの吸水性樹脂は充分な耐久性を持たせるには、高架構のため吸水倍のが極端に低くなってしまうのが実情であった。 このように現在、安全性に優れ、吸水倍率があるく、且つ耐久性に優れた吸水性樹脂は得られていない。

中感が少なく 通液性に優れた吸水性樹脂の製造方法を提供することにある。

[課題を解決するための手段及び作用]

. 本発明者らは、上記課題を解決すべく鋭意検討 した結果、

- (1) 特定量の架構剤(B) と水溶性連鎖移動剤(C) を含有した水溶性エチレン性不飽和単量体(A) 水溶液を特定の濃度範囲で水溶液重合することにより、吸水倍率を高く保ちつつ、耐久性が向上し、水可溶分の分子量の低下に伴いゲルのベトッキ感や通液性も改善された良好な吸水性樹脂(D) が生産性よく得られること、
- (2) さらに上記(1) の製造方法で得られた吸水性樹脂(D) の表面近傍を親水性架橋剤(E) で架構させることにより、更に優れた吸水特性の改善効果を示し、高い吸水倍率を保ちつつ、より耐久性、ゲルのベトツキ感や通液性が向上し、吸水特性に優れた吸水性樹脂(F) が得られること、

を見い出し本発明を完成するに至った。

即ち、本発明は、

に可溶分の少ない吸水性樹脂は吸水倍率も低下してしまうのが実情であった。

しかして、この様な吸水性樹脂においての様な吸水性樹脂においての様な吸水性樹脂において向上を増加すればするほど耐久性が向上は、ないの間の型が増えれる。また吸水性樹脂の製造時に連鎖移動剤を使用示された。またにより吸水倍率を向上させる技術が開示されている。(USP469840は、水や生理食塩水に対する吸水倍率の増加は発としまり、ない。

[発明が解決しようとする課題]

本発明は上記現状に鑑みなされたものである。 従って本発明の目的は耐久性の優れた吸水性樹脂 の製造方法を提供することにある。

本発明の他の目的は、生理食塩水に対してもまた特に人尿に対しても高い吸水倍率を示し、 使い 捨てオムツに使用した際に優れた耐久性を示し、 且つ該オムツでの戻り量も少なく、ゲルのペトツ

水溶性エチレン性不飽和単量体 (A) および該 単鼠体 (A) に対し、架構剤 (B) 0.005~5モル%、水溶性連鎖移動剤 (C) 0.001~1モル%を含有する30重量%~飽和濃度の該単量体 (A) 水溶液を分散剤の存在下、水溶液重合させることを特徴とする耐久性の優れた吸水性樹脂 (D) の製造方法。

並びに、

水溶性エチレン性不飽和単量体 (A) および該単量体 (A) に対し、架橋剤 (B) 0.005~5モル%、水溶性連鎖移動剤 (C) 0.001~1モル%を含有する30重量%~飽和濃度の該単量体 (A) 水溶液を分散剤の存在下、水溶液重合させて得た吸水性樹脂 (D) の表面近傍を吸水性樹脂中の官能基と反応しうる親水性架橋剤 (E) で架構させることを特徴とする耐久性の優れた吸水性樹脂 (F) の製造方法。

に関すものである。

本発明をさらに詳しく説明する。

本発明に用いる水溶性エチレン性不飽和単量体

(A) (以下、単量体(A)) としては官能基を有す るものであり、例えばアクリル酸、メタクリル酸 、マレイン酸、フマール酸、クロトン酸、イタコ ン酸、ビニルベンゼンスルホン酸、2-(メタ) アクリルアミド-2-メチルプロパンスルホン酸 、2-(メタ)アクリロイルエタンスルホン酸、 2- (メタ) アクリロイルプロパンスルホン酸、 及びそれらのアルカリ金属塩、アンモニウム塩、 アクリルアミド、メタクリルアミド、2-ヒドロ キシエチル (メタ) アクリレート、メトキシポリ エチレングリコール (メタ) アクリレート、N.N-シメチルアミノエチル (メタ) アクリレート、N. N-ジエチルアミノプロピル (メタ) アクリレート 、N.N-ジエチルアミノブロピル(メタ)アクリル アミド、及びそれらの四級塩などを挙げることが でき、これらの群から選ばれる少なくとも1種の ものが使用できる。

なかでも上記の単量体 (A) の内、 得られる吸水 性樹脂の性能やコストの点からアクリル酸を主成 分として用いることが好ましく、 その際はアクリ

(A) がカルポキシル基を有する場合には、エチレ ングリコール、ジエチレングリコール、トリエチ レングリコール、ポリエチレングリコール、プロ ピレングリコール、ジプロピレングリコール、ポ リプロピレングリコール、グリセリン等の多価ア ルコール類:(ポリ)エチレングリコールシグリ シジルエーテル、グリセロールポリグリシジルエ ーテル等の多価グリシジル化合物:エチレンジア ミン、ポリエチレンイミン等の多価アミン:その 他、多価オキサゾリン化合物、ハロエポキシ化合 物、多価イソシアネート、多価金属塩等があり、 また分子内に重合性不飽和基と反応性官能基を合 わせ持つものとしてはグリシジル(メタ)アクリ レート、N-メチロール(メタ)アクリルアミド 等を例示することが出来る。これらの架構剤(B) のなかでは、分子内に2個以上の重合性不飽和基 を有する化合物を用いることが得られる吸水性樹 脂の耐久性や吸水特性の点から特に好ましい。

これら架橋剤(B)の本発明に於ける使用量は、 目的とする吸水倍率の吸水性を得るために水溶性 ル酸及びそのアルカリ金属塩および/またはアンモニウム塩の含有率は単量体(A)の内で50重量%以上とすることが好ましく、更に好ましくは75重量%以上とすることである。

また本発明において耐久性の優れた吸水性樹脂 を得るには分子内に2個以上の重合性不飽和基や 反応性官能基を有する架構剤(B)を特定量用いる ことが必須である。これら架構剤(B) として例え ば、分子内に2個以上の重合性不飽和基を有する 化合物として、例えばN。N'ーメチレンピスア クリルアミド、 (ポリ) エチレングリコールジ (メタ) アクリレート、 (ポリ) プロピレングリ コールジ (メタ) アクリレート、グリセリントリ (メタ) アクリレート、グリセリンアクリレート メタクリレート、(メタ)アクリル酸多価金属塩 、トリメチロールプロパントリ(メタ)アクリレ ート、トリアリルアミン、トリアリルシアヌレー ト、トリアリルイソシアヌレート、トリアリルホ スフェート等を挙げることができる。また反応性 官能基を有するものとしては、例えば、単量体

連鎖移動剤(C) を用いない他は同一条件で行う場 合の架構剤の使用量に比べて、2~100倍モル 、更に好ましくは4~10倍モルである。具体的 には、架橋剤(B)の使用量は単量体(A)に対して 0.005~5モル%である。これら架構剤(B) の使用量が0、005モル%未満では得られた吸 水性樹脂の吸水倍率は高いものが得られるが、耐 久性に劣り且つ水可溶分が多くその分子量も高い ためゲルのペトツキ感や通液性に劣ったものとな る。また5モル%を越えて多く使用すると吸水倍 塞が非常に低いものとなってしまう。また架構剤 の使用量は後述する水溶性連鎖移動剤(C)の使用 量にもよるが、好ましぐは0.02~1モル%で あり、更に好ましくは0.04~0.4モル%で あり、更により好ましくは0.08~0.2モル %である。

また上記架構剤(B) の他に、グラフト重合によって架構を形成させる方法を併用してもよい。この様な方法として、セルロース、澱粉、ポリビニルアルコール等の親水性高分子の存在下に単量体

(A) 水溶液を重合させ、重合時にグラフト重合に 起因する架構を形成させる方法が挙げられ、これ らの水溶性高分子は単量体(A) に対して 1 ~ 5 0 重量%の範囲で用いるのが好ましい。

本発明は特定量の水溶性運鎖移動剤(C)を用いることが必須である。 方法にようと

本発明の の 取水性が脂(を) に対 、特定量の水溶性 性連鎖移動剤(C) を選び、且つ通常の製造方法に 比べて2~100倍モルと多量の架構剤を使用し 高架構として重合を行うことで初めて、耐久性が 非常に優れ、生理食塩水のみならず人尿に対し も高い吸水倍率を示し、また水可溶分の分子量が 低いため、ゲルのペトッキ感や通液性の低下など の悪影響が少ない等と言う、優れた吸水性樹脂が 得られる。

本発明に使用する水溶性連鎖移動剤(C) としては、水または水溶性エチレン性不飽和単量体に溶解するものであれば特に制限されず、チオール類、チオール酸類、2級アルコール類、アミン類、次亜燐酸塩類などを挙げることができ、具体的に

5 重量% では、 3 0 (性性の) ののでは、 3 0 (性性の) ののでは、 3 0 (性性の) ののでは、 4 では、 5 がのでは、 5 がのでは、 5 がのでは、 5 がのでは、 6 がができる。 3 を発生ののでは、 6 がができる。 6 を発生ののでは、 6 がのでは、 6

また必要に応じて単量体 (A) 水溶液に増粘剤を使用してもよい。この様な増粘剤としては、例えばポリビニルピロリドン、ポリアクリルアミド、メチルセルロース、ヒドロキシエチルセルロース等を挙げることができる。

本発明に於て単置体(A) 水溶液を重合させ吸水

はメルカプトエタノール、メルカプトプロパノール、ドデシルメルカプタン、チオグリコール酸、チオリンゴ酸、3-メルカプトプロピオン酸、イソプロパノール、次亜燐酸ナトリウム、蟻酸、およびそれらの塩類が使用され、これら群から退ばれる1種または2種以上が用いられるが、その効果から次亜燐酸ナトリウムなどの次亜燐酸塩を用いることが好ましい。

本発明に用いられる単量体(A) 水溶液の濃度と しては30重量%~飽和濃度、より好ましくは3

この様な水溶液重合が行われる場合、水溶性連鎖移動剤(C)による均一な連鎖移動反応や乳性調剤 (B)による均一な連鎖移動反応を進行させ、よりには水性樹脂を得るためには、重めいは一に除去されることが好ましい。そのためには閉じた水の全時間で反応系の重合ゲルが撹拌され重合のは全時間で反応系の重合ゲルが撹拌され重

本発明に於て、水溶液重合に使用されるラジカル重合開始剤としては水溶性であれば特に制限されず、例えば過硫酸カリウム、過硫酸アンモニウム、過硫酸ナトリウム等の過硫酸塩:セーブチルハイドロバーオキサイド、クメンハイドロバーオ

 キサイド等のハイドロパーオキサイド: 2,2 ーア ゾピス (2-アミジノプロパン) 二塩酸塩等のアゾ 化合物: その他、第二セリウム塩、過マンガン酸 塩等が挙げられる。中でも得られた吸水性樹脂の 性能面や分解生成物の安全性等の点から、過硫酸 塩、過酸化水素、アゾ化合物よりなる群から選ば れる1種または2種以上が好ましい。

またラジカル重合開始剤が酸化性ラジカル重合開始剤の場合、還元剤を併用してレドックス系開始剤として用いても良い。用いられる還元剤ととりりな、例えば亜硫酸ナトリウム、亜硫酸水素リウム等の亜硫酸(水素)塩:チオ硫酸ナトリウム等のチオ硫酸塩;亜二チオン酸塩;硫酸酸ナトウム、硫酸第一鉄等の金属塩;&ーアスコルビン酸等の有機還元剤;アニリン、モノエタノールアミン類が挙げられる。

ラジカル銀合開始剤の使用量は広い範囲とすることができるが、通常、単量体(A) に対して 0.01~2 モル%の範囲とするのが好ましく、 更に好ましくは 0.01~0.5モル%の範囲であ

黙されたベルトまたはドラムドライヤー等を用いる乾燥方法が挙げられる。これらの乾燥方法を用い、重合後の含水ゲルを80℃以上で、より好ましくは80~230℃で乾燥することが好ましい。80℃以上では吸水性樹脂の劣化が起こる場合があるので注意を要する。

また以上の様に重合、乾燥して得られた吸水性 樹脂は、必要により粉砕およびまたは分級して使 用される。

さらに本発明は、前記製造方法によって得られる吸水性樹脂(D)の表面近傍を特定の親水性架橋剤(E)で架構させた吸水性樹脂(F)の製造方法によって得られた吸水性樹脂(D)は、表面近傍の架橋によって得られた吸水性樹脂(D)は、表面近傍の架橋によって、改善効果を示し、表面近傍を架橋した吸水性樹脂(F)は表面近傍を架橋する前の吸水性樹脂(D)に比べ、さらに耐久性に優れ吸水特性に優れたものに

なる。

本発明に於て使用される親水性架構剤(E) とし てはカルポキシル基と反応しうる官能基を1分子 中に2個以上有する化合物(E-1) 及び/または多 価金属塩(E-2) である。例えば吸水性樹脂(D) が カルポキシル基を有する場合には、化合物(E-1) としてはエチレングリコール、ジエチレングリコ ール、トリエチレングリコール、テトラエチレン グリコール、ポリエチレングリコール、1.4-ブタ ンジオール、1.5-ペンタンジオール、1.6-ヘキサ ンジオール、ネオペンチルグリコール、プロピレ ングリコール、グリセリン、ポリグリセリン、ト リメチロールプロパン、ペンタエリスリトール、 ソルビトール、ポリビニルアルコール等の多価ア ルコール化合物;エチレングリコールジグリシジ ルエーテル、ポリエチレングリコールジグリシジ ルエーテル、グリセロールポリグリシジルエーテ ル、ジグリセロールポリグリシジルエーテル、ポ リグリセロールポリグリシジルエーテル、プロビ レングリコールジグリシジルエーテル、ポリブロ

ピレングリコールジグリシジルエーテル等の多価 グリシジルエーテル化合物:エチレンジアミン、 ジェチレントリアミン、トリエチレンテトラミン 、ポリエチレンイミン等の多価アミン化合物: 1, 2-エチレンピスオキサゾリン、ポリイソプロペ ニルオキサゾリン等の多価オキサゾリン化合物: エピクロロヒドリンなどのハロエポキシ化合物; その他の多価アジリジン化合物、多価イソシアネ ート化合物などが挙げられ、多価金属塩(E-2)と しては亜鉛、カルシウム、マグネシウム、アルミ ニウム、鉄、ジルコニウム等の水酸化物及び塩化 物などが挙げられる。これらの群より1種または 2.種以上を用いることが好ましく、中でも化合物 (E-1) を必須に用いることが好ましく、特に多価 アルコール類、多価グリシジル化合物類、多価ア ミン類を親水性架構剤(E)として用いることが表 面架構効果の点から好ましい。また親水性架構剤 (E) として、化合物(E-1) と多価金属塩(E-2) を 併用して用いて混合性を向上させても構わない。

本発明に於て使用された親水性架構剤(E)の量

は上記、製造方法によって得られた吸水性間間ので、0.005年間によって、0.005年間に対して、0.05年間に対して、0.05年間に対して、1重量部に対して、1重量部には対して、1重量部にに対して、1重量部にに対しても1、対策の対域が10元を対域が10元を対域が10元を対域が10元を対域が10元を対域が10元を対域が10元を対域が10元を対域が10元を対域が10元を対域が10元を対域が10元を対域が10元を対域が10元を対域が10元を対域が10元を対域が10元を対域が10元を対域が10元を対域に対域に対域10元を対域1

本発明に於て、吸水性樹脂(D) と親水性架橋剤(E) とを混合する際、水及び/または親水性有機溶剤(G) を用いてもよい。

本発明に於て、水の使用量は吸水性樹脂(D) 1 0 0 重量部当り2 0 重量部以下、好ましくは 0 . 5~1 0 重量部の範囲の割合である。

また親水性有機溶剤(G) として例えば、メタノール、エタノール、n-プロパノール、iso-

プロパノール、 n - ブタノール、 i s o - ブタノール、 t - ブタノール等の低級アルコール類: r ルン・メチルブチルケトン、メチルブチルケトン類: ジオキサン、テトラヒドロフラン等のエーテル類: N,N-ジメチルホルムアミド類: ジメチルスルホキシド等のスルホキシド類を挙げることができ、その使用量は吸水性 労脂(D) 1 0 0 重量部に対して 0 ~ 2 0 重量部、 好ましくは 0 ~ 8 重量部の範囲の割合である。

本発明に於て、吸水性樹脂(D) を親水性架構剤(E) と混合し、吸水性樹脂の表面近傍を架構する方法としては、以下の様な方法が例示される。

(!) 吸水性樹脂(D) に観水性架橋剤(E) および必要により、水 (水蒸気) 及び/または親水性有機溶剤(G) の混合液を噴霧、あるいは滴下混合する方法。

または、

(ii) 吸水性樹脂(D) を重合不活性な疎水性有機 溶剤中に分散・懸濁させ、親水性架橋剤(E) および必要により、水及び/または親水性有機溶剤 (G) を撹拌下に添加する方法。

この場合、親水性架橋剤(E)を特定の界面活性 剤を用いて、予め疎水性有機溶剤に乳化、懸濁させその乳化液を吸水性樹脂(D)の分散懸濁液中に添加する方法が好ましい。

または、

(II) 吸水性樹脂(D) を水と親水性有機溶剤(G)の混合溶剤中に分散させ、親水性架構剤(E) を添加する方法。

などが挙げられる。

この様に本発明の吸水性樹脂表がその製造方法は、

- (1) 従来、高吸水倍率の吸水性樹脂を得るために架構剤量を減らして重合を行っていたため、膨潤ゲルの耐久性が乏しかったが、本発明の方法では多くの架構剤を用いても、高吸水倍率なため、膨潤ゲルが優れた耐久性を示す。
- (2) 従来の吸水性樹脂では得られなかった、人 尿に対する高い吸水倍率を示す。

反応させてもよい。

加熱処理温度は用いられる親水性架構剤(E)の 種類などにもよるが、40~250℃が好ましく、より好ましくは90~220℃の範囲である。 40℃未満では反応に時間がかかり生産性の低下を起こすのみならず、親水性架構剤(E)の一部が未反応となり得られた吸水性樹脂(F)に残存する恐れがあり好ましくない。250℃を越える高温では、吸水性樹脂(D)の種類によっては熟劣化が起こる場合があるので注意が必要である。

なお、表面架構した吸水性樹脂(F) や、表面架構していない吸水性樹脂(D) を必要により破砕造粒してもよい。

[発明の効果]

本発明により得られる吸水性樹脂は従来の方法では得られなかった、膨潤ゲルの耐久性に優れ、生理食塩水や特に人尿に対しても高吸水倍率で、しかも水可溶分の分子量が低く、膨潤ゲルのベトッキや通液性が大幅に改善された、安全な吸水性

- (3) 用いる単量体を飽和濃度近くの高い濃度で 重合させても、自己架構など不要な反応が抑えられた高性能の吸水性樹脂が得られる為、高濃度で 重合が可能で高い生産性で製造ができる。
- (4) 本発明の吸水性樹脂は高い吸水倍率は示すが、付随する水可溶分はその分子量が低いため、 の溶分による膨潤ゲルのベトツキや通液性の低下 などの悪影響を及ぼさない。
- (5) 表面近傍を架橋することで、従来の吸水性 樹脂の表面架橋で得られなかった吸水特性の改善 効果を示し、更に優れた耐久性や吸水速度を示 す。
- (6) 従来、残存モノマー低減や誘導期間、重合時間の短縮のため重合開始剤量を増加させると、自己架構などの不要な反応が起こり高吸水倍率のものが得られなかったが、重合開始剤量を増やしても高吸水率のものが得られ低い残存モノマー量となる。

等の優れた長所を有するものである。

(実施例)

以下、実施例により本発明を説明するが、本発明の範囲はこれらの実施例にのみ限定されるものではない。尚、実施例に記載の吸水性樹脂の諸物性は下記の試験方法によって測定した値を示す。また、部は重量部を示す。

(1) 生理食塩水の吸水倍率

吸水性樹脂 1. 0gを 1 5 0 m1の 0. 9 重量% 塩化ナトリウム水溶液中の入ったビーカーに浸液 し、ゆっくりマグネチックスターラーで撹拌した。6時間後に膨潤ゲルを金網で濾過し、十分に 水切りをした後の膨潤ゲルの重さを測定し、以下 の式で吸水倍率を算出した。

(2) 人尿の吸水倍率

(1) の生理食塩水に代えて、成人男子10人からサンプリングした人尿を用いる以外は同様に行い、人尿での吸水倍率を測定した。

察した。劣化状態の判定は、〇〜△〜×の3段階 評価とした。

〇;膨満ゲルの形状が保持されている。

△:一部、膨潤ゲルの形状が崩れている。

×:膨潤ゲルの形状が崩れ、ドロドロの流動状 となっている。

(6) もどり量

上記膨潤ゲルの耐久性試験に用いた18時間後の子供用オムツの不識布の上に2つ折りにした23cm×23cmのペーパータオルを10枚かよせ、40g/cm×の圧力を1分間かけてペーパータオルに戻ってきた尿の量を測定した。

(7) 膨潤ゲルのペトツキ

(1) で吸水倍率を測定した後の膨潤ゲルのペトッキ(ドライ感)を手触りにて測定した。ドライ感の判定は、○~△~×の3段階評価とした。

〇:膨潤ゲルはかなりサラサラしてドライ感が ある。

△:一部、膨潤ゲルがベトツク。

×:膨潤ゲルがベトツキ、手がヌベヌベしてい

(3) 水可溶分

吸水性樹脂 0.5 gを1000mlの脱イオン水中に分散し、12時間後、遮紙で濾過し、遮液中の固形分を測定して次式に従って水可溶分を求めた。

(4) 水可溶分の分子量

分子量が既知の種々のポリアクリル酸ナトリウムを標準にして、ゲルバーミエーションクロマトグラフィーによって、(3)の方法でサンプリングした水可溶分の分子量を求めた。

(5) 膨潤ゲルの耐久性

不織布、綿状パルブ、吸水紙および防水フィルムからなる市販の子供用オムツ(重量72g)を半分に切り、ポリマー2.5gを綿状パルブと吸水紙の間に均一に散布し、成人の人尿120g1を加えて37℃に放置し、6時間、12時間、18時間後にオムツを開いて中の膨潤ゲルの様子を観

5.

(8) 膨潤ゲルの通液性

第1図に示すように内径53ggのシャーレ1に吸水性樹脂1.0gを入れ、人尿10g1を注ぎ膨潤ゲル2を得る。膨潤ゲル2の上に直径53ggのベーパータオル3を置き、更に第1図に示すように、中央に突出した筒状部を有する円板状のアクリル樹脂製試験器4を置く。1時間室温に放定した後、人尿6g1を注入口5より注ぎ、人尿が全てポリマー中に吸収されるまでの時間を測定し、それをもって、膨潤ゲルの通液性とする。

(実施例1)

アクリル酸 4 1 4 g 及びアクリル酸ナトリウムの 3 7 重量 % 水溶液 4 3 8 0 g、および 架橋削(B) としてトリメチロールプロバントリアクリレート 6 . 8 1 5 g (対単量体(A) 0 . 1 モル%)、水溶性連鎖移動剤(C) として次亜燐酸ナトリウム 1 水和物 0 . 1 9 5 g (対単量体(A) 0 . 0 0 8 モル%)、イオン交換水 6 7 0 g を用いて 濃度 3 7%、中和率 7 5 % の単量体水溶液を得た後、

窒素ガスを吹き込んで溶存酸素を追い出した。

内容積100のシグマ型羽根を2本有するジャ ケット付きステンレス製双腕型わっか機(ニーダ 一)に蓋をつけ、この反応器に上記の単量体(A) 水溶液を送入し、窒素ガスを吹き込んで反応系内 を窒素置換した。ついで2本のシグマ型羽根を回 転させると共に、ジャケットに35℃の温水を通 じて加熱しながら重合開始剤として過硫酸アンモ ニウム2.62gと亜硫酸水素ナトリウム0.1 2gを添加することにより重合を開始させた。重 合ピーク時に含水ゲル重合体は約5ヵヵの径に細分 化されており、更に撹拌を続け重合を開始して 6 0 分後に蓋を外し、ゲルを取り出した。 得られた 含水ゲル状重合体の細粒化物を50メッシュの金 網上に広げ、170℃の温度で50分間熱風乾燥 した。この乾燥物をハンマー型粉砕機で粉砕し、 20メッシュ金網でふるい分けして20メッシュ 通過物の吸水性樹脂(1) を得た。 の植物性を

この吸水性樹脂 (1) 全同様に評価し、結果を第 1 券に示す。

4. 9 7 g (対単量体 0. 5 モル%) とし、かつ水溶性連鎖移動剤(C) 次亜燐酸ナトリウム 1 水和物の使用量を 9. 7 6 g (対単置体 (A) 0. 4 モル%) とする以外は同様に行い、吸水性樹脂 (4)を得た。

この吸水性樹脂(4)を同様に評価し、結果を第 1 表に示す。

(実施例5)

実施例 1 に於て、用いられる架橋剤 (B) を N . N ' ーメチレンピスアクリルアミド 2 . 1 5 2 g (対単量体 (A) 0 . 0 6 モル%) とし、かつ水溶性連鎖移動剤 (C) をチオリンゴ酸 3 . 4 5 g (対単量体 (A) 0 . 1 モル%) とする以外は同様に行い、吸水性樹脂 (5) を得た。

この吸水性樹脂(5)を同様に評価し、結果を第 1 表に示す。

(実施例6)

実施例 1 に於て、用いられるイオン交換水の量を 5 0 g に変更し、単量体 (A) 水溶液の濃度を 4 2 %とし、用いられる架構剤 (B) をポリエチレン

(実施例2)

実施例1に於て、用いられる水溶性連鎖移動剤(C)次亜燐酸ナトリウム1水和物の使用量を1.219g(対単量体(A)0.05モル%)とする以外は同様に行い、吸水性樹脂(2)を得た。

この吸水性樹脂(2) を同様に評価し、結果を第 1 表に示す。

(実施例3)

この吸水性樹脂(3) を同様に評価し、結果を第 1 表に示す。

(実施例4)

実施例 1 に於て、用いられる架橋剤 (B) ポリエ チレングリコールジアクリレート (n = 8) を 5

グリコールジアクリレート (n=1 4²) 17.07g (対単量体(A) 0.1 モル%) とし、かつ水溶性連鎖移動剤(C) チオリンゴ酸の使用量を0.69g (対単量体(A) 0.02 モル%) とする以外、同様に行い、吸水性樹脂(G) を得た。

この吸水性樹脂(6) を同様に評価し、結果を第 1 表に示す。

(実施例7)

40gのトウモロコシ澱粉及び600gのイオン交換水を撹拌棒と窒素ガス吹き込み管と温度計を備えた反応全内に仕込み、55℃で1時間撹拌後、30℃に冷却した。この澱粉水溶液にアクリル酸300g、架構剤(B)としてN、N′ーメチレンピスアクリルアミド1、92g(対単量体(A)0、3モル%)、水溶性連鎖移動剤(C)としてチオリンゴ酸0、94g(対単量体(A)0、15モル%)を溶解させ、濃度33%、中和率0%の単量体水溶液を得た。

この単量体水溶液を35℃として、重合開始剤として過硫酸ナトリウム0、20g、ℓ-アスコ

ルビン酸 O . O 4 g を加えて 3 時間、撹拌しなが ら重合せしめた。得られた含水ゲル状重合物に、 3 O 重量%の苛性ソーダ水溶液を 3 8 9 g 加え、 中和率 7 0 % とし、更に実施例 1 と同様に乾燥粉 砕し吸水性樹脂 (7) を得た。

この吸水性樹脂(7) を同様に評価し、結果を第 1 安に示す。

(実施例8)

アクリル酸 7 2 g に脱イオン水 2 2 . 2 g を加え、更にこれを中和削として純度 8 5 %の水酸化カリウム 4 9 . 5 g および架橋剤 (B) として N, N、ーメチレンピスアクリルアミド 0 . 1 g (対単量体 (A) 0 . 0 6 5 モル%)、水溶性連鎖移動剤 (C) としてチオリンゴ酸 0 . 2 2 5 g (対単量体 (A) 0 . 1 5 モル%)を順次添加し、濃度 7 0%、中和率 7 5 %の単量体水溶液を調整した。

この単量体水溶液を70℃に保温し、約5 mmの厚みに窒素気流下に保った後、更に過硫酸アンモニウム0. 1 g および亜硫酸水素ナトリウム0.02gを添加し重合を行った。重合は即座に開始

果を第1表に示す。

(実施例11)

実施例 3 で得られた吸水性樹脂 (3) 1 0 0 部にエチレングリコールジグリシジルエーテル 0 . 1 部、水 3 部、メタノール 6 部からなる処理 溶液を混合した。得られた混合物を乾燥機中、 1 3 0 ℃で 1 時間加熱処理することにより吸水性樹脂 (11)を得た。

この様にして得られた吸水性樹脂 (11)の分析結果を第1表に示す。

(実施例12)

実施例 4 で得られた吸水性樹脂 (4) 1 0 0 部に硫酸アルミニウム 1 部、グリセリン 1 部、水 8 部からなる処理水溶液 1 0 部を混合した。得られた混合物を 2 0 0 ℃で 3 0 分間加熱処理を行い吸水性樹脂 (12)を得た。

この様にして得られた吸水性樹脂 (12)の分析結果を第1表に示す。

(比較例1)

実施例 1 において、架構剤(B) の使用量を 0.

し、10分後に殆ど乾燥した重合ゲルを取り出し、更に実施例1と同様に乾燥粉砕し吸水性樹脂(8)を得た。

この吸水性樹脂(8) を同様に評価し、結果を第 1 表に示す。

(実施例9)

実施例 1 で得られた吸水性樹脂 (5) 1 0 0 部 にエチレングリコール ジグリシジルエーテル 0 . 1 部、水 5 部、イソプロピルアルコール 1 部を混合し、得られた混合物を乾燥機中に 1 0 0 ℃、3 0 分間加熱処理を行い、吸水性樹脂 (9) を得た。

この様にして得られた吸水性樹脂(9) の分析結果を第1表に示す。

(実施例10)

実施例2で得られた吸水性樹脂(2) 100部に、グリセリン1部、水6部、アセトン1部を加え、ジャケットを熟媒で230℃に加熱したブレンダーに投入し、混合と加熱処理を行い吸水性樹脂(10)を得た。

この様にして得られた吸水性樹脂(10)の分析結

2 7 3 g (対単量体 (A) 0 . 0 0 4 モル%)と する以外は同様に行い、比較吸水性樹脂 (1) を得た。

この様にして得られた比較吸水性樹脂(1) の分析結果を第1表に示す。

(比較例2)

実施例 1 において、水溶性連鎖移動剤(C) 次亜 燥酸ナトリウム 1 水和物を添加しない以外は同様 に行い、比較吸水性樹脂(2) を得た。

この様にして得られた比較吸水性樹脂(2)の分析結果を第1表に示す。

(比較例3)

実施例1において、水溶性連鎖移動剤(C) 次亜燥酸ナトリウム1水和物を添加せず、架構剤(B)の使用量を3.41g(対単量体(A)0.05モル%)とする以外は同様に行い、比較吸水性樹脂(3)を得た。

この様にして得られた比較吸水性樹脂(3) の分析結果を第1表に示す。

(比較例4)

実施例1において、水溶性連鎖移動剤(C) 次亜 爆酸ナトリウム 1 水和物を添加せず、架構剤 (B) をN, N' -メチレンピスアクリルアミド 17. 73g (対単歴体(A) 0.5モル%) とする以外 は同様に行い、比較吸水性樹脂(4)を得た。

この様にして得られた比較吸水性樹脂(4)の分 析結果を第1表に示す。

(比較例5)

実施例7において、架構剤(B)を添加しない以 外は同様に行い、比較吸水性樹脂(5)を得た。

この様にして得られた比較吸水性樹脂(5)の分 折結果を第1表に示す。

(比較例6~8)

比較例1~3で得られた比較吸水性樹脂(1)~ 表面望病処理 (3)をそれぞれ、実施例9と同様の操作を行い、 比較吸水性樹脂(6)~(8)を得た。

この様にして得られた比較吸水性樹脂(6)~

(8) の分析結果を第1表に示す。

類	i 表											موشيد	
	吸水性樹脂	架摄剂	同量 (モル%)	迪鎖移動剤	同量 (モルX)	倍率 生食	倍 率 人 尿 (g/g)	ゲ ル の ペトツキ	可溶分 (%)	可溶分分子量(万)	通液性 (抄)	耐久性 6 \$h/12h/18h	戻り置 (g)
実施例	吸水性樹脂	ТМРТ	0. 1	SHP	0.008	43	34	0	5.8	9	2 0	0/0/0	5. 8
(2)	(2)	TMPT	0.1	SHP	0.05	54	36	0	13.8	9	30	0/0/4~0	7.7
(3)	(3)	PEGDA	0. 2	SHP	0.1	52	34	0	14.6	2	20	0/0/0	8.8
(4)	(4)	PEGDA	0.5	SHP	0.4	43	30	0	15. 1	1 1	20	0/0/0	5. 1
(5)	(5)	МВАА	0.06	チオリンゴ酸	0.1	49	36	0	12. 1	10	20	0/0/4~0	6. 6
(6)	(6)	PEGDA	0. l	チオリンゴ酸	0.02	40	33	0	2. 9	7	20	0/0/0	6. 4
(7)	(7)	МВАА	0.3	チオリンゴ酸	0.15	41	- 31	0	3. 8	3	10	0/0/0	8. 8
(8)	(8)	MBAA	0.15	チオリンゴ酸	0. 15	40	28	△~○	9.8	12	4 0	0/0/4~0	9. 8
(9)	(9)	(実施例)		1)		41	36	0	5. 3	8	10以下	0/0/0	3. 3
(10)	(10)	(実施例2	?	T)		51	38	0	13. 1	· 8	10以下	0/0/0	3.9
(11)	(11)	(実施例3	3	1)		50	35	0	14	2	10以下	0/0/0	4.4
(12)	(12)	(実施例4	1	1)		48	36	0	2. 1	1	10以下	0/0/0	4.1
比较例 (1)	比較吸水性 樹脂(1)	TMPT	0.004	SHP	0.008	85	8	×	35. 5	93	60以上	×/×/×	18.3
(2)	(2)	ТМРТ	0. 1	12U	0	36	21	0	5. 2	9	50	0/0/0	13.5
(3)	(3)	TMPT	0. 05	20	0	43	20	Δ~0	6. 2	8	60 数主	0/0/4~0	18.3
(4)	(4)	МВАА	0.5	re l	ŏ	25	18	- o -	3	1	40	0/0/0	22.5
(5)	(5)	なし	0	チオリンゴ酸	0.1	85	11	×	45. 2	100	60以上	x/x/x	16.3
(6)	(6)		の表面処理			65	19	Δ	33. 1	90	60	0/4/0~×	11.3
(7)	(7)	(比較例2)	34	24	0	5	8	30	△/△~×/×	13.1
(8)	(8)	(比較例3		ī)	39	21	Ō	5. 2	8	30	0/0/4~0	15. 1

MBAA : N, N' -メチレンピスアクリルアミド TMPT : トリメチロールプロパントリアクリレート PEGDA : ポリエチレングリコールジアクリレート (n=8, または14) SHP : 次正煩酸本業ナトリウム1水和物

4. 図面の簡単な説明

第1図は膨潤ゲルの通液性試験器具を示したも

のである。

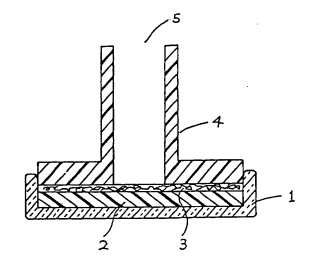
1 …… シャーレ

2 … … 膨潤ゲル

3 … … ペーパータオル

4…… アクリル樹脂製試験器

5 注入口



特許出額人 日本触媒化学工業株式会社

第 1 図

第1頁の続き

. ௵Int. Cl. ⁵

C 08 F 8/14 8/32

識別記号

庁内整理番号